002526433

WPI Acc No: 1980-44462C/198025

Alkyl 2-benzimidazole carbamate prepn. - from a 2-aminobenzimidazole, an

ethylene carbonate deriv. and a lower alcohol in presence of base

Patent Assignee: YOSHITOMI PHARM IND KK (YOSH)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family.

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 80019211 B 19800524

198025 B

JP 50137979 A 19751101

198025

Priority Applications (No Type Date): JP 7447391 A 19740425

Abstract (Basic): JP 80019211 B

Method comprises reacting 2-aminobenzimidazole of formula (I) with ethylene carbonate deriv. of formula (II) and 1-4C alcohol in the presence of base to form alkyl 2-benzimidazole carbamate (I) (IV). In the formulae X and Y are H, 1-4C alkyl, alkoxy, halogen, or nitro; Z is methyl phenyl or H.

Derwent Class: E13

International Patent Class (Additional): C07D-235/32

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公告

⑬特許公報(B2)

5

15

95

昭55-19211

Int.Cl.³C 07 D 235/32

識別記号

庁内整理番号 7306-4 C 四四公告 昭和55年(1980) 5月24日

発明の数 1

2

(全3頁)

Į

図2~ベンダイミダゾールカルバミン酸アルキル エステルの製造法

. ②特. 顧 昭49-47391

20出 顧 昭49(1974)4月25日

公 開 昭50-137979

③昭50(1975)11月1日

⑫発 明 者 猿族健市

中津市中央町1丁目3番35号

70発 明 者 向井俊彦

中津市新堀町 756の2

70発 明 者 末延之和

豊前市大字吉木 668

72発 明 者 花山直樹

福岡県築上郡吉富町大字広津

1336

①出 顧 人 吉富製薬株式会社

大阪市東区平野町 3 丁目35番地

砂代 理 人 弁理士 高宮城勝

劒特許請求の範囲

1 一般式

(式中、XおよびYは同~または異つて水素原子、 1~4個の炭素原子を有するアルキル基、1~4 30 個の炭素原子を有するアルコキシ基、ハロゲン原 子またはニトロ基を表わす)

で表わされる2 - アミノペンダイミダゾール類と 一般式



(式中、2は水素原子、メチル基またはフェニル 基を表わす)

で表わされるエチレンカーポネート誘導体および 10 1 ~ 4 個の炭素原子を有するアルコールとを塩基 の存在下に反応させることを特徴とする一般式

(式中、XおよびYは前記と同義、Rは炭素数1 20~4個のアルキル券を表わす)

で表わされる化合物の製造法。

発明の詳細な説明

本発明は一般式

(式中、XおよびYは同一または異つて水素原子、
1~4個の炭素原子を有するアルキル基(メチル、
エチル、ブロピル、ブチルなど)、1~4個の炭 素原子を有するアルコキシ基(メトキシ、エトキ
35 シ、プロポキシ、ブトキシなど)、ハロゲン原子 (CI,Br,F など)またはニトロ基を表わし、 Rは1~4個の炭素原子を有するアルキル基(メ 3

チル、エチル、プロピル、プチルなど)を表わす] で表わされる2・ペンダイミダゾールカルバミン 酸アルキルエステル類の新規な製造法に関するも のである。

從来、上記一般式 (1) で示される化合物の代 5 袋的製法としては下記の方法が公知である。

- (1) チオ尿素をジメチル硫酸でメチル化して2-メチルチオウロニウム硫酸塩とした後、アルキ ルクロロホルメートを脱酸剤の存在下に作用さ せて3-アルコキシカルポニル-2-メチルイ 10 ソチオ尿素とし、つぎに置換または未置換・o フェニレングアミン類と縮合閉環させる方法 (米国特許第3010968号)。
- (2) シアナミド塩またはシアナミドとアルキルク ロロホルメートとを反応させて、アルキルシア 15 で示されるエチレンカーポネート誘導体、および ノカルパミン酸エステル塩に導き、ついでこれ をローフエニレンジアミン類と縮合閉環させる 方法(特公昭45-31935)。

ところで上記(1)の方法では反応過程において有 の生産にあたつては回収除去設備と事故防止設備 等を必要とする。さらにとの方法による最終製品 についても、痕跡量でも悪臭の強いメルカプタン が微量残るという欠点を有している。

……。 なカルシウムシブナミドや不安定なジブナミドを 使用するためアルキルクロロホルメートの損失を まねきやすく、製品の収率変動がある等、工業的 に有利な方法とはいえない。

> 本発明者らは、上記の欠点を有しない、工業的 30 ミダゾールなどがあげられる。 にも有利な一般式 (1) の化合物の新規製法の開 発を極々検討した結果、本発明を完成したもので、 本発明の方法によれば、製品にまで随伴する悪臭、 有害な副生物は生成せず、また本反応に使用する 原料はすべて化学的に安定で容易に入手でき、か 35 つ安全衛生面からも取扱い容易である。さらに反 応条件は温和で、かつ反応時間も短い上、反応収 率が高いものである。本発明は工業的方法として 非常に価値のあるものである。

本発明は、一般式

Х NH. (1)

で示される2-アミノペンメイミダソール類と一 般式

一般式

で示されるアルコールとを塩基の存在下に反応さ せることによつて前記一般式〔1〕の化合物を製 筈なメルカプタンが副生するから、工業的規模で 20 造する方法である(上記式中のX,Y,2および Rは前記と同様)。

一般式〔Ⅱ〕の2-アミノベンズイミダゾール 類の具体例としては、たとえば2-アミノベンメ イミダゾール、2-アミノ-5-クロロベンズイ また上記(2)の方法については、原料は精製困難 25 ミダソール、2-アミノ-5-フルオロベンズイ シダゾール、2 ったミショ 5 ドメチルペンズイミ ダゾール、2-アミノ〜5-ニトロペンズイミダ ゾール、2~アミノ-5-メトキシベンズイミダ ゾール、2‐アミノ‐5,6‐ジメチルペンズイ

> ~ 化合物 (Ⅲ) のエチレンカーポネート誘導体の 具体例としては、たとえばエチレンカーポネート、 プロピレンカーポネート、フエニルエチレンカー ボネートなどがあげられる。

化合物(N)のアルコールとしては、たとえば メチルアルコール、エチルアルコール、n-プチ ルアルコールなどがあげられる。

この反応においては、これらの2-アミノベン ズイミダゾール類 [I] 1 モルに対して、エチレ 40 ンカーポネート誘導体 [肌] およびアルコール類 [IV] は類モル反応させるのが適当であるが、反 応方式や他の条件等を変えることによつて、その 量は適宜、増減できる。

塩基としては、ナトリウムメトキサイド、ナト

リウムエトキサイドのようなアルカリ金属アルコ レート、また苛性ソーダ、苛性カリや水酸化カル シウム等のようなアルカリ金属水酸化物またはア ルカリ土類金属水酸化物、更にトリエチルアミン、 ピペリジン、ジメチルアニリン、ピリジンや1、5 に加えて調製したナトリウムメトキサイドのメタ 8 - ジアザビシクロ (5,4,0) ウンデセン -(1)、ジャオルトートリルーグアニンン等の有機 塩基などが用いられる。

尙、使用する塩基の量は化合物 (Ⅱ) 1 モルK 対し、約1/100モルから約5モルの範囲で任 10 実施例 3 意に選ばれるが、特に1/10モルから2モル程 度が適当である。反応溶媒としては、テトラヒド ロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキサイド等も好結果を与えるが、 一般には反応試剤であるアルコール類〔№〕を使 15 およびメタノール20㎖を混合し、60~70℃ 用するのが有利である。

反応温度は窓温から160℃が適当であるが、 一般に溶媒の沸点付近の温度が好ましい。

また反応時間は、上述した反応諸条件の組合せ により異なるが、一般に2~5時間以内に反応は 20 完結する。

以下、実施例により本発明を説明する。 実施例 1

2 - ペンメイミダゾールカルバミン酸メチルエ スチルの製造

ンカーボネート 6.2gをメタノール30恥に溶解 させた後、金属ソーダ12gを20㎡のメタノー ルに加えて調製したナトリウム・アルコレートの メタノール溶液を40~50℃で滴下する。滴下 30 ン酸メチルエステルの製造 終了後、60~65℃で3時間攪拌した後、フラ スコ内容物を冷却し結晶を沪過する。 沪別した白 色結晶をメタノール50ml、水50mlさらにメタ ノール 5 0 ml で履に洗い、乾燥して標題目的化合 物8.9 gが得られる。融点280℃以上 実施例 2

2 - ペンズイミダゾールカルバミン酸メチルエ

ステルの製造

2-アミノベンズイミダゾール13g、プロピ レンカーポネート 15gをメタノール 5mlに溶解 させた後、金属ソーダ03gをメタノール75㎖ ノール溶液を40~50℃で滴下する。滴下終了 後、60~70℃で3時間攪拌した後、実施例1 と同様に処理すると標題の目的化合物14gが得 られる。融点280℃以上

2 - ベンズイミダゾールカルバミン酸メチルエ ステルの製造

2-アミノベンズイミダゾール26g、エチレ ンカーポネート 3.5 g、トリエチルアミン 3 0 g で5時間加熱する。以下実施例1と同様に処理す ると標題化合物12gが得られる。酸点280℃ 以上

実施例 4

2 - ベンズイミダゾールカルバミン酸エチルエ ステルの製造

2-アミノベンズイミダゾール 6.6 gとエチレ ンカーポネート 6.2gをエタノール30㎖に溶解 「した後、金属ソーダ 1.2 gを 2 0 mlのエタノール 25 に溶かした溶液を 4 0 ~ 5 0 ℃で滴下する。以下 ; 2 ってミッシーペヘン ズイミメゾール 6. 6 g/、エチレ … 実施例1 と同様に反応および処理すると、白色の 標題化合物 4.3 gが得られる。融点 2.8 0℃以上 実施例 5

5-ニトロー2~ペンズイミダゾールカルバミ

- 2-アミノ-5-ニトロペンズイミダゾール 1.8 g とエチレンカーポネート13 g をメタノー ル20mlに浴かした後、金属ソーダ0.3gを10 nlのメタノールにとかした溶液を常温で滴下する。 35 以下実施例1と同様に反応および処理すると標題 の目的化合物が白色結晶として1.9 gが得られる。 融点280℃以上。